

(19)

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 0 862 858 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
09.09.1998 Patentblatt 1998/37

(51) Int. Cl.⁶: A01N 33/12, C08F 220/34

(21) Anmeldenummer: 98100442.7

(22) Anmeldetag: 13.01.1998

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC
NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 06.03.1997 DE 19709075

(71) Anmelder:
HÜLS AKTIENGESELLSCHAFT
45764 Marl (DE)

(72) Erfinder:
• Ottersbach, Peter, Dr.
51570 WIndeck (DE)
• Anders, Christine, Dr.
45721 Haltern (DE)
• Die andere Erfinder haben auf ihre Nennung
verzichtet

(54) Verfahren zur Herstellung antimikrobieller Kunststoffe

(57) Die Erfindung betrifft antimikrobielle Polymere, die durch Copolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren erhalten werden.

Weiterhin betrifft die Erfindung antimikrobielle Polymere, die durch Propfcopolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren erhalten werden.

Die Erfindung betrifft außerdem Verfahren zur Herstellung der antimikrobiellen Polymere sowie deren Verwendung.

EP 0 862 858 A1

Beschreibung

Die Erfindung betrifft antimikrobielle Polymere, erhältlich durch Copolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und deren Verwendung.

Des Weiteren betrifft die Erfindung antimikrobielle Polymere, erhältlich durch Ppropfcopolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren auf einem Substrat, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und deren Verwendung.

Besiedlungen und Ausbreitungen von Bakterien auf Oberflächen von Rohrleitungen, Behältern oder Verpackungen sind im hohen Maße unerwünscht. Es bilden sich häufig Schleimschichten, die Mikrobenpopulationen extrem ansteigen lassen, die Wasser-, Getränke- und Lebensmittelqualitäten nachhaltig beeinträchtigen und sogar zum Verderben der Ware sowie zur gesundheitlichen Schädigung der Verbraucher führen können.

Aus allen Lebensbereichen, in denen Hygiene von Bedeutung ist, sind Bakterien fernzuhalten. Davon betroffen sind Textilien für den direkten Körperkontakt, insbesondere für den Intimbereich und für die Kranken- und Altenpflege. Außerdem sind Bakterien fernzuhalten von Möbel- und Geräteoberflächen in Pflegestationen, insbesondere im Bereich der Intensivpflege und der Kleinstkinder-Pflege, in Krankenhäusern, insbesondere in Räumen für medizinische Eingriffe und in Isolierstationen für kritische Infektionsfälle sowie in Toiletten.

Gegenwärtig werden Geräte, Oberflächen von Möbeln und Textilien gegen Bakterien im Bedarfsfall oder auch vorsichtig mit Chemikalien oder deren Lösungen sowie Mischungen behandelt, die als Desinfektionsmittel mehr oder weniger breit und massiv antimikrobiell wirken. Solche chemischen Mittel wirken unspezifisch, sind häufig selbst-toxisch oder reizend oder bilden gesundheitlich bedenkliche Abbauprodukte. Häufig zeigen sich auch Unverträglichkeiten bei entsprechend sensibilisierten Personen.

Eine weitere Vorgehensweise gegen oberflächige Bakterienausbreitungen stellt die Einarbeitung antimikrobiell wirkender Substanzen in eine Matrix dar.

Tert.-Butylaminoethylmethacrylat ist ein handelsübliches Monomer der Methacrylatchemie und wird insbesondere als hydrophiler Bestandteil in Copolymerisationen eingesetzt. So wird in EP-PS 0 290 676 der Einsatz verschiedener Polyacrylate und Polymethacrylate als Matrix für die Immobilisierung von bakteriziden quaternären Ammoniumverbindungen beschrieben.

Die US-PS 3 592 805 offenbart die Herstellung systemischer Fungizide, wobei perhalogenierte Acetonderivate mit Methacrylastern, wie z. B. tert.-Butylaminoethylmethacrylat, umgesetzt werden.

In US-PS 4 515 910 wird der Einsatz von Polymeren aus Fluorwasserstoffsälen von Aminomethacrylaten in der Dentalmedizin beschrieben. Der in den Polymeren gebundene Fluorwasserstoff tritt langsam aus der Polymermatrix aus und soll Wirkungen gegen Karies besitzen.

Aus einem anderen technischen Bereich offenbart US-PS 4 532 269 ein Terpolymer aus Butylmethacrylat, Tributylzinnmethacrylat und tert.-Butylaminoethylmethacrylat. Dieses Polymer wird als antimikrobieller Schiffsanstrich verwendet, wobei das hydrophile tert.-Butylaminoethylmethacrylat die langsame Erosion des Polymers fördert und so das hochtoxische Tributylzinnmethacrylat als antimikrobiellen Wirkstoff freisetzt.

In diesen Anwendungen ist das mit Aminomethacrylaten hergestellte Copolymer nur Matrix oder Trägersubstanz für zugesetzte mikrobizide Wirkstoffe, die aus dem Trägerstoff diffundieren oder migrieren können. Polymere dieser Art verlieren mehr oder weniger schnell ihre Wirkung, wenn an der Oberfläche die notwendige "minimale inhibitorische Konzentration" (MIK) nicht mehr erreicht wird.

In EP-PS 0 204 312 wird ein Verfahren zur Herstellung von antimikrobiell ausgestatteten Acrylnitrilfasern beschrieben. Die antimikrobielle Wirkung beruht auf einem protonierten Amin als Comonomerbaustein, wobei als protonierte Spezies u. a. Dimethylaminoethylmethacrylat und tert.-Butylaminoethylmethacrylat Verwendung finden.

Die antimikrobielle Wirkung von protonierten Oberflächen ist jedoch nach Verlust der H⁺-Ionen stark vermindert. Der vorliegenden Erfindung liegt daher die Aufgabe zugrunde, Materialien mit antimikrobiellen Eigenschaften zu entwickeln, die keine auswaschbaren Wirkstoffe enthalten und deren antimikrobielle Wirkung pH-unabhängig ist.

Es wurde nun überraschend gefunden, daß durch Copolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren bzw. durch Ppropfcopolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren auf einem Substrat Polymere mit einer Oberfläche erhalten werden, die dauerhaft mikrobizid ist, durch Lösemittel und physikalische Beanspruchung nicht angegriffen wird und keine Migration zeigt. Dabei ist es nicht nötig, weitere biozide Wirkstoffe einzusetzen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher antimikrobielle Polymere, die durch Copolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat und einem oder mehreren weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren erhalten werden.

Außerdem sind Gegenstand der vorliegenden Erfindung antimikrobielle Polymere, die durch Ppropfcopolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren auf einem Substrat erhalten werden.

Ebenfalls ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung ein Verfahren zur Herstellung von antimikrobiellen Polymeren, dadurch gekennzeichnet, daß tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren auf einem Substrat ppropfopolymerisiert wird.

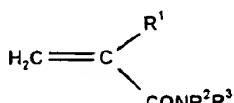
Weiterhin ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung ein Verfahren zur Herstellung von antimikrobiellen Polymeren, das dadurch gekennzeichnet ist, daß tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren copolymerisiert wird.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist weiterhin die Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß den Ansprüchen 1 und 2 zur Herstellung von Erzeugnissen mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer.

Ferner ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung die Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß den Ansprüchen 3 bis 5 zur Herstellung von Erzeugnissen mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer.

Die Copolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat und einem oder mehreren weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren kann durch Ppropfopolymerisation auf einem Substrat durchgeführt werden und ist unter weitgehendem Erhalt der mikrobiellen Wirkung möglich. Hierzu eignen sich alle aliphatisch ungesättigten Monomere, wie z. B. Acrylate und Methacrylate der allgemeinen Formel

15

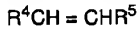


20

wobei R^1 ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe, R^2 ein Wasserstoffatom, ein Metallatom oder eine verzweigte oder unverzweigte aliphatische, cycloaliphatische, heterocyclische oder aromatische Kohlenwasserstoffkette mit bis zu 20 Kohlenstoffatomen oder eine verzweigte oder unverzweigte aliphatische, cycloaliphatische, heterocyclische oder aromatische Kohlenwasserstoffkette mit bis zu 20 Kohlenstoffatomen die durch Carboxylgruppen, Carboxylatgruppen, Sulfonatgruppen, Alkylaminogruppen, Alkoxygruppen, Halogene, Hydroxygruppen, Aminogruppen, Dialkylaminogruppen, Phosphatgruppen, Phosphonatgruppen, Sulfatgruppen, Carboxamidogruppen, Sulfonamidogruppen, Phosphonamidogruppen oder Kombinationen dieser Gruppierungen derivatisiert ist, bezeichnet. R^3 kann ein Wasserstoffatom oder identisch mit R^2 sein.

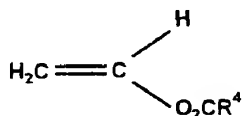
25

Weiterhin können Vinylverbindungen der allgemeinen Formeln



und

35



40

und Malein- und Fumarsäurederivate der allgemeinen Formel

45



eingesetzt werden, wobei R^4 einem Wasserstoffatom, einem aromatischen Rest oder einer Methylgruppe entsprechen oder identisch mit R^2 sein kann. R^5 kann für ein Wasserstoffatom, eine Methylgruppe oder eine Hydroxylgruppe stehen, identisch mit R^2 sein oder einem Ether der Zusammensetzung OR^2 entsprechen.

50

Als Substratmaterialien eignen sich vor allem alle polymeren Kunststoffe, wie z. B. Polyurethane, Polyamide, Polyester und -ether, Polyetherblockamide, Polystyrol, Polyvinylchlorid, Polycarbonate, Polyorganosiloxane, Polyolefine, Polysulfone, Polyisopren, Poly-Chloropren, Polytetrafluorethylen (PTFE), entsprechende Copolymeren und Blends sowie natürliche und synthetische Kautschuke, mit oder ohne strahlungssensitive Gruppen. Das erfindungsgemäße Verfahren läßt sich auch auf Oberflächen von lackierten oder anderweitig mit Kunststoff beschichteten Metall-, Glas- oder Holzkörpern anwenden.

Die Oberflächen der Substrate können vor der Ppropfopolymerisation nach einer Reihe von Methoden aktiviert werden. Zweckmäßig werden sie zuvor in bekannter Weise mittels eines Lösemittels von Ölen, Fetten oder anderen Verunreinigungen befreit.

Die Aktivierung der Standardpolymeren kann durch UV-Strahlung erfolgen. Eine geeignete Strahlenquelle ist z. B. ein UV-Excimer-Gerät HERAEUS Noblelight, Hanau, Deutschland. Aber auch Quecksilberdampflampen eignen sich zur Substrataktivierung, sofern sie erhebliche Strahlungsanteile in den genannten Bereichen emittieren. Die Expositionszeit beträgt im allgemeinen 0.1 Sekunden bis 20 Minuten, vorzugsweise 1 Sekunde bis 10 Minuten.

5 Die Aktivierung der Standardpolymeren mit UV-Strahlung kann weiterhin mit einem zusätzlichen Photosensibilisator erfolgen. Hierzu wird der Photosensibilisator, wie z. B. Benzophenon auf die Substratoberfläche aufgebracht und bestrahlt. Dies kann ebenfalls mit einer Quecksilberdampflampe mit Expositionszeiten von 0.1 Sekunden bis 20 Minuten, vorzugsweise 1 Sekunde bis 10 Minuten, erfolgen.

10 Die Aktivierung kann erfindungsgemäß auch durch ein Hochfrequenz- oder Mikrowellenplasma (Hexagon, Fa. Technics Plasma, 85551 Kirchheim, Deutschland) in Luft, Stickstoff- oder Argon-Atmosphäre erreicht werden. Die Expositionszeiten betragen im allgemeinen 30 Sekunden bis 30 Minuten, vorzugsweise 2 bis 10 Minuten. Der Energieeintrag liegt bei Laborgeräten zwischen 100 und 500 W, vorzugsweise zwischen 200 und 300 W.

15 Weiterhin lassen sich auch Korona-Geräte (Fa. SOFTAL, Hamburg, Deutschland) zur Aktivierung verwenden. Die Expositionszeiten betragen in diesem Falle in der Regel 1 bis 10 Minuten, vorzugsweise 1 bis 60 Sekunden.

15 Die Aktivierung durch Elektronen- oder γ -Strahlen (z. B. aus einer Kobalt-60-Quelle) sowie die Ozonisierung ermöglicht kurze Expositionszeiten, die im allgemeinen 0.1 bis 60 Sekunden betragen.

20 Beflammlung von Oberflächen führen ebenfalls zu deren Aktivierung. Geeignete Geräte, insbesondere solche mit einer Barriere-Flammfront, lassen sich auf einfache Weise bauen oder beispielsweise beziehen von der Fa. ARCTEC, 71297 Mönshiem, Deutschland. Sie können mit Kohlenwasserstoffen oder Wasserstoff als Brenngas betrieben werden. In jedem Fall muß eine schädliche Überhitzung des Substrats vermieden werden, was durch innigen Kontakt mit einer gekühlten Metallfläche auf der von der Beflammungsseite abgewandten Substratoberfläche leicht erreicht wird. Die Aktivierung durch Beflammlung ist dementsprechend auf verhältnismäßig dünne, flächige Substrate beschränkt. Die Expositionszeiten belaufen sich im allgemeinen auf 0.1 Sekunde bis 1 Minute, vorzugsweise 0.5 bis 2 Sekunden, wobei es sich ausnahmslos um nicht leuchtende Flammen handelt und die Abstände der Substratoberflächen zur äußeren Flammenfront 0.2 bis 5 cm, vorzugsweise 0.5 bis 2 cm betragen.

25 Die so aktivierten Substratoberflächen werden nach bekannten Methoden, wie Tauchen, Sprühen oder Streichen, mit tert.-Butylaminoethylmethacrylat und einem oder mehreren weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren, gegebenenfalls in Lösung, beschichtet. Als Lösemittel haben sich Wasser und Wasser-Ethanol-Gemische bewährt, doch sind auch andere Lösemittel verwendbar, sofern sie ein ausreichendes Lösevermögen für die Monomeren aufweisen und die Substratoberflächen gut benetzen. Lösungen mit Monomerengehalten von 1 bis 10 Gew.-%, beispielsweise mit etwa 5 Gew.-% haben sich in der Praxis bewährt und ergeben im allgemeinen in einem Durchgang zusammenhängende, die Substratoberfläche bedeckende Beschichtungen mit Schichtdicken, die mehr als 0.1 μ m betragen können.

30 Die Propfcopolymerisation der auf die aktivierten Oberflächen aufgebrachten Monomeren wird zweckmäßig durch Strahlen im kurzweligen Segment des sichtbaren Bereiches oder im langwirigen Segment des UV-Bereiches der elektromagnetischen Strahlung bewirkt. Gut geeignet ist z. B. die Strahlung eines UV-Excimers der Wellenlängen 250 bis 500 nm, vorzugsweise von 290 bis 320 nm. Auch hier sind Quecksilberdampflampen geeignet, sofern sie erhebliche Strahlungsanteile in den genannten Bereichen emittieren. Die Expositionszeiten betragen im allgemeinen 10 Sekunden bis 30 Minuten, vorzugsweise 2 bis 15 Minuten.

35 Copolymeren mit tert.-Butylaminoethylmethacrylat als Comonomerbaustein zeigen auch ohne Ppropfung auf eine Substratoberfläche ein intrinsisch mikrobizides Verhalten.

40 Eine mögliche Ausführungsform der vorliegenden Erfindung besteht darin, daß die Copolymerisation von tert.-Butylaminomethacrylat und einem oder mehreren weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren auf einem Substrat durchgeführt werden kann.

45 Die erfindungsgemäßen Polymeren aus tert.-Butylaminoethylmethacrylat und einem oder mehreren weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren können in Lösung auf das Substrat aufgebracht werden.

50 Als Lösungsmittel eignen sich beispielsweise Wasser, Ethanol, Methanol, Methylmethylether, Diethylether, Dioxan, Hexan, Heptan, Benzol, Toluol, Chloroform, Dichlormethan, Tetrahydrofuran und Acetonitril.

55 Die Lösung der erfindungsgemäßen Polymeren werden z. B. durch Tauchen, Aufsprühen oder Lackieren auf die Standardpolymere aufgebracht.

50 Werden die erfindungsgemäßen Polymere ohne Ppropfung direkt auf der Substratoberfläche erzeugt, so werden geeignete Initiatoren zugesetzt.

55 Als Initiatoren lassen sich u. a. Azonitrile, Alkylperoxide, Hydroperoxide, Acylperoxide, Peroxoketone, Perester, Peroxocarbonate, Peroxodisulfat, Persulfat und alle üblichen Photoinitiatoren wie z. B. Acetophenone und Benzophenon verwenden.

55 Die Polymerisationsinitiierung kann thermisch oder durch elektromagnetische Strahlung, wie z. B. UV-Licht oder γ -Strahlung erfolgen.

55 Die mit den erfindungsgemäßen Polymeren beschichteten Erzeugnisse können medizintechnische Artikel oder Hygieneartikel sein. Ebenso können erfindungsgemäße Erzeugnisse, die durch Ppropfcopolymerisation erhalten wer-

den, medizintechnische Artikel oder Hygieneartikel sein.

Die mit den erfundungsgemäßen Polymeren beschichteten Erzeugnisse können zur Herstellung von medizintechnischen Artikeln wie z. B. Katheter, Blutbeutel, Drainagen, Führungsdrähte und Operationsbestecke verwendet werden.

5 Weiterhin können die erfundungsgemäßen Polymeren zur Herstellung von Hygieneartikeln wie beispielsweise Zahnbürsten, Toilettensitze, Kämme und Verpackungsmaterialien verwendet werden.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung erläutern:

Beispiel 1:

10 19.2 g tert.-Butylaminoethylmethacrylat, 2.6 g Methylmethacrylat und 150 ml Tetrahydrofuran werden unter Schutzgas auf 60 °C erhitzt. Nach Erreichen der Temperatur werden 0.33 g Azobisisobutyronitril gelöst in 10 ml Tetrahydrofuran zugegeben. Nach Ablauf von 24 Stunden wird die Reaktion durch Einröhren der Mischung in 1 l einer Wasser/Eis-Mischung beendet. Das Reaktionsprodukt wird abfiltriert und mit 300 ml n-Hexan gewaschen. Anschließend wird das Produkt auf mehrere Soxlets verteilt und 24 Stunden mit Wasser extrahiert, danach bei 50 °C 12 Stunden im Vakuum getrocknet.

Beispiel 2:

20 4 g Copolymer aus Beispiel 1 werden in 40 ml Tetrahydrofuran gelöst. In diese Lösung wird eine Polyamid 12-Folie 5 Sekunden lang eingetaucht, 10 Sekunden aus der Lösung entnommen und dann wiederum 5 Sekunden eingetaucht, so daß sich nach der anschließenden Trocknung bei Raumtemperatur unter Normaldruck ein gleichmäßiger Film des Copolymers auf der Polyamidfolie gebildet hat. Die Folie wird dann 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet. Anschließend wird die Folie in Wasser 5 mal 6 Stunden bei 30 °C extrahiert, dann bei 50 °C 12 Stunden getrocknet.

25 Beispiel 3:

30 4 g Copolymer aus Beispiel 1 werden in 40 ml Tetrahydrofuran gelöst. In diese Lösung wird eine Polyvinylchloridfolie 2 Sekunden lang eingetaucht, 10 Sekunden aus der Lösung entnommen und dann wiederum 2 Sekunden eingetaucht, so daß sich nach der anschließenden Trocknung bei Raumtemperatur unter Normaldruck ein gleichmäßiger Film des Copolymers auf der Polyvinylchloridfolie gebildet hat. Die Folie wird dann 24 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet. Anschließend wird die Folie in Wasser 5 mal 6 Stunden bei 30 °C extrahiert, dann bei 50 °C 12 Stunden getrocknet.

35 Beispiel 4:

40 Eine Polyamid 12-Folie wird 2 Minuten bei einem Druck von 1 mbar der 172 nm-Strahlung einer Excimerstrahlungsquelle der Fa. Heraeus ausgesetzt. Die so aktivierte Folie wird unter Schutzgas in einen Bestrahlungsreaktor gelegt und fixiert. Daraufhin wird die Folie im Schutzgasgegenstrom mit 20 ml einer Mischung auf 3 g tert.-Butylaminoethylmethacrylat, 2 g Methylmethacrylat und 95 g Methanol überschichtet. Die Bestrahlungskammer wird verschlossen und im Abstand von 10 cm unter eine Excimerbestrahlungseinheit der Fa. Heraeus gestellt, die eine Emission der Wellenlänge 308 nm aufweist. Die Bestrahlung wird gestartet, die Belichtungsdauer beträgt 15 Minuten. Die Folie wird anschließend entnommen und mit 30 ml Methanol abgespült. Die Folie wird dann 12 Stunden bei 50 °C im Vakuum getrocknet. Anschließend wird die Folie in Wasser 5 mal 6 Stunden bei 30 °C extrahiert, dann bei 50 °C 12 Stunden getrocknet.

Messung der bakteriziden Wirkung:

50 Die bakterizide Wirkung von beschichteten Kunststoffen wurde wie folgt gemessen: Auf ein 2 x 2 cm großes Folienstück wurden 100 µl Zellsuspension von Klebsiella pneumoniae aufgesetzt. Die Bakterien waren in PBS-Puffer (Phosphat-gepufferter Saline) suspendiert; die Zellkonzentration betrug 10^5 Zellen pro ml Pufferlösung. Dieser Tropfen wurde bis zu 3 h inkubiert. Damit ein eventuelles Eintrocknen verhindert wird, wurde das Folienstück in eine mit 1 ml Wasser benetzte Petrischale aus Polystyrol gelegt. Nach Beendigung der Kontaktzeit wurden die 100 µl mit einer Eppendorfspitze aufgenommen und in 1.9 ml steriler PBS verdünnt. 0.2 ml dieser Lösung wurden auf Nähragar ausplattiert. Aus der Zahl der gewaschenen Kolonien wurde die Inaktivierungsrate berechnet.

Überprüfung der Beständigkeit der Beschichtungen:

Vor den Messungen zur bakteriziden Wirkung wurden die beschichteten Folien folgenden Vorbehandlungen unterzogen:

5 A: 10 minütiges Waschen in kochendem Wasser
 B: 10 minütiges Waschen in 96 %iger ethanolischer Lösung
 C: 10 minütiges Waschen in 25 °C warmem Wasser unter Ultraschallbehandlung
 D: keine Vorbehandlung

10 Die Ergebnisse der Messungen unter Berücksichtigung der jeweiligen Vorbehandlung sind in Tabelle 1 aufgelistet.

Tabelle 1

Inaktivierungsrate				
Beispiel:	A	B	C	D
2	2 %	< 10 %	51 %	99,9 %
3	2 %	< 10 %	50 %	99,9 %
4	99,9 %	99,9 %	99,9 %	99,9 %

25 Die durch Propfung einer Substratoberfläche erzeugten antimikrobiellen Schichten zeigen nach thermischer, chemischer oder mechanischer Vorbehandlung weiterhin eine nahezu vollständige Inaktivierung der aufgebrachten Bakterien. Die physikalisch adhärierten Schichten sind gegen die Vorbehandlungen nach den Methoden A, B und C weniger stabil.

30 Zusätzlich zur oben beschriebenen mikrobiziden Wirksamkeit gegenüber Zellen von Klebsiella pneumoniae zeigten alle beschichteten Folien ebenfalls eine mikrobizide Wirkung gegenüber Zellen von Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, Escherichia coli, Rhizopus oryzae, Candida tropicalis und Tetrahymena pyriformis. Die Inaktivierungsrate nach der Behandlungsmethode D lag in diesen Fällen ebenfalls bei mehr als 99 %.

Patentansprüche

35 1. Antimikrobielle Polymere, erhältlich durch Copolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren weiteren aliphatisch ungesättigten Monomeren.

2. Antimikrobielle Polymere nach Anspruch 1, erhältlich durch Copolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren auf einem Substrat.

40 3. Antimikrobielle Polymere, erhältlich durch Ppropfcopolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren auf einem Substrat.

45 4. Antimikrobielle Polymere nach Anspruch 3, erhältlich durch Aktivierung des Substrats vor der Ppropfpolymerisation.

50 5. Antimikrobielle Polymere nach Anspruch 4, erhältlich durch Aktivierung des Substrats durch UV-Strahlung mit und ohne zusätzlichen Photosensibilisator, Plasmabehandlung, Coronabehandlung, Beflamung, Ozonisierung, elektrische Entladung oder γ -Strahlung.

55 6. Verfahren zur Herstellung von antimikrobiellen Polymeren nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren copolymerisiert wird.

7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet,

daß die Copolymerisation von tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren auf einem Substrat durchgeführt wird.

8. Verfahren zur Herstellung von antimikrobiellen Polymeren nach den Ansprüchen 3 bis 5,
dadurch gekennzeichnet,
daß tert.-Butylaminoethylmethacrylat mit einem oder mehreren aliphatisch ungesättigten Monomeren auf einem Substrat ppropfcopolymerisiert wird.
9. Verfahren nach Anspruch 8,
dadurch gekennzeichnet,
daß das Substrat vor der Ppropfcopolymerisation aktiviert wird.
10. Verfahren nach Anspruch 9,
dadurch gekennzeichnet,
daß die Aktivierung des Substrats durch UV-Strahlung mit und ohne zusätzlichen Photosensibilisator, Plasmabehandlung, Koronabehandlung, Beflammmung, Ozonisierung, elektrische Entladung oder γ -Strahlung erfolgt.
11. Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß den Ansprüchen 1 und 2 zur Herstellung von Erzeugnissen mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer.
12. Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß den Ansprüchen 1 und 2 zur Herstellung von medizintechnischen Artikeln mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer.
13. Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß den Ansprüchen 1 und 2 zur Herstellung von Hygieneartikeln mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer.
14. Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß den Ansprüchen 3 bis 5 zur Herstellung von Erzeugnissen mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer.
15. Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß den Ansprüchen 3 bis 5 zur Herstellung von medizintechnischen Artikeln mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer
16. Verwendung der antimikrobiellen Polymeren gemäß den Ansprüchen 3 bis 5 zur Herstellung von Hygieneartikeln mit einer antimikrobiellen Beschichtung aus dem Polymer.

35

40

45

50

55



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 98 10 0442

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betritt Anspruch	
D, X	EP 0 204 312 A (E.I. DU PONT DE NEMOURS AND CO.) * Ansprüche 1,4 *	1	A01N33/12 C08F220/34
A	WO 91 12282 A (H.B. FULLER LICENSING & FINANCING INC.)		
A	FR 2 707 288 A (ELF ATOCHEM)		
			RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int.Cl.6)
			C08F A01N C07C
<p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt</p>			
Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
DEN HAAG	1. April 1998	Cauwenberg, C	
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldeatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument U : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			